PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

02-163108

(43) Date of publication of application: 22.06.1990

(51) Int. CI.

C08F216/20 CO8F222/20 C08F222/20 CO8F299/00 // B01F 17/52

CO4B 24/32

(21) Application number : **63-316173**

(71) Applicant: NIPPON OIL & FATS CO LTD

(22) Date of filing:

16, 12, 1988

(72) Inventor: AKIMOTO SHINICHI

HONDA SUSUMU

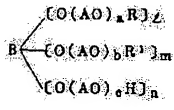
YASUKOCHI TORU

(54) POLYOXYALKYLENE UNSATURATED ETHER-MALEIC ACID ESTER COPOLYMER AND USE THEREOF (57) Abstract:

PURPOSE: To provide the subject copolymer composed of a polyoxyalkylene unsaturated ether and a maleic acid ester of a specific compound, able to be made water-soluble or oil-soluble and useful as an emulsifier, a dispersing agent or a cement additive.

CONSTITUTION: The objective substance is a copolymer of (A) a polyoxyalkylene unsaturated ether of formula I [B is residue of a compound containing 2-8 hydroxyl groups; A0 is 2-18C oxyalkylene; R is 2-18C unsaturated hydrocarbon group; R1 is 1-40C hydrocarbon group; $a \ge 0$; $b \ge 0$; $c \ge 0$; $l \ge 1$; $m \ge 0$; $n \ge 0$; l+m+n=2-8: al+bm+cn=1-100:

 $n/(n+m+n) \le 1/3$] and (B) a maleic acid ester of a compound of formula II (R2 is 1-40C hydrocarbon group; A10 is 2-18C oxyalkylene; d=0-100) or formula III (B1 is residue of a compound containing 2-8 hydroxyl groups; A20 is 2-18C oxyalkylene; R3 is 1-40C hydrocarbon group; $e \ge 0$;



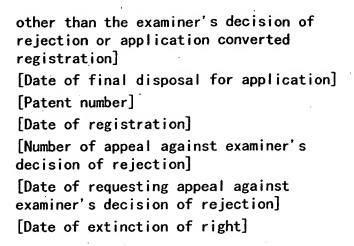
R20 (A10) aH

LEGAL STATUS

[Date of request for examination] [Date of sending the examiner's decision of rejection] [Kind of final disposal of application

 $f \ge 0$; $p \ge 0$; $q \ge 1$; p+q=2-8; ep+fq=0-100).

http://www19.ipdl.ncipi.go.jp/PA1/result/detail/main/wAAAxlaqNHDA4021



Copyright (C); 1998, 2003 Japan Patent Office

⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-163108

❸公開 平成2年(1990)6月22日

| ⑤Int.Cl.⁵ | 識別配号 | 庁内整理番号 |
|--|-----------------------|----------------------------------|
| C 08 F 216/20 222/20 | MKY MML A MMV B | 6904-4 J 8620-4 J 8620-4 J |
| 299/00 # B 01 F 17/52 C 04 B 24/32 | MRM Z | 7445-4 J 6345-4 G 6737-4 G |

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全9頁)

60発明の名称 ポリオキシアルキレン不飽和エーテルーマレイン酸エステル共重合 体およびその用途

郊特 題 昭63-316173

願 昭63(1988)12月16日 22出

新一 東京都町田市図師町1326-28 個発 明 者 秋 本 **@発明** 本 進 東京都大田区羽田3-1-18

安 河 内 徹 神奈川県川崎市川崎区藤崎2-3-9 @発 明 者

日本油脂株式会社 東京都千代田区有楽町1丁目10番1号

L 発明の名称

ポリオキシアルキレン不飽和エーテルーマレイ ン酸エステル共業合体およびその用油

2. 特許請求の額因

L (a)一般式(I)で示されるポリオキシアルキレ ン不飽和エーナルと(b)一般式(2)または(3)で示され る化合物のマレイン酸エステルとの共産合体。

(ただし、Bは2~8個の水酸蒸含有化合物の残 苗、AOは炭素数2~18のオキシアルキレン基、 Rは炭素数2~18の不飽和炭化水素基、R1は炭 業数1~40の炭化水素基、 a≥0、b≥0。 c ≥ 0 , $\ell \geq 1$, $m \geq 0$, $n \geq 0$, $\ell + m + n = 2$ ~ 8 . a L+bm+cn = 1 ~ 1 0 0 . n / (L+m + n) ≤ 1 / 3 である。)

> ··· ··· (2) R20(A10)4H

(ただし、R2は炭素数1~40の炭化水素基。 A10は炭素数2~1 8 のオキシアルキレン苗、 d =0~100である。

(ただし、B1は2~8個の水酸基含有化合物の機 苗、A20は炭素数2~18のオキシアルキレン族。 R3は炭素数1~40の炭化水素器、6≥0、1≥ $0, p \ge 0, q \ge 1, p + q = 2 \sim 8, ep + fq$ $= 0 \sim 100$ である。)

- 2. 請求項1記載の共重合体からなる乳化剤。
 - 3. 請求項1記載の共進合体からなる分散剤。
- 4. 請求項1記載の共産合体からなるセメント 新加剂。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は(a)ポリオキシアルキレン不飽和エーテ ルと(b)マレイン酸エステルとの共産合体に関し、 さらにその共産合体からなる乳化剤、分散剤およ びセメント抵加剤に関する。



(発明が解決しようとする課題)

しかし、ジイソブチレン等のオレフィンと無水マレイン酸との共産合体は、未中和のま」ではトルエン等限られた啓剤にしか啓解せず、塩にすると水にしか溶解しなくなり、また平均分子最が数

(ただし、Bは2~8個の水酸基含有化合物の残 若、A0は炭素数2~18の木やシアルギレン基、 Rは炭素数2~18の不飽和炭化水煮基、R¹は炭 素数1~40の炭化水煮基、a≥0、b≥0、c ≥0、 ∠≥1、 m≥0、 n≥0、 ∠+ m+ n=2 ~8、 a ∠+ b m+ c n = 1~100、 n / (∠+ m + n) ≤ 1 / 3 である。)

$$R^2O(A^1O)_dH$$
 (2)

(ただし、R²は炭素数 1 ~ 4 0 の炭化水業店、 A¹0 は炭素数 2 ~ 1 8 のオキシアルキレン蒸、 d = 0 ~ 1 0 0 である。)

 (ただし、B¹は2~8個の水酸蒸含有化合物の吸 蒸、A²Oは炭素数2~18のオヤシアルヤレン蒸。 R³は炭素数1~40の炭化水素蒸、 e ≥ 0、 f ≥ 0、p≥0、q≥1、p+q=2~8、ep+fq 千であるために使用できる範囲が限定されていた。また、メチルビニルエーナルと無水マレイン僕との共産合体のエスナルは親歯性に乏しく、乳化剤、分散剤等には不適当であった。また、ポリオキシアルキレンをノアルケニルエーナルとポリアルキレングリコールまたはそのモノアルヤルエーナルのマレイン酸エスナルとの共産合体はセメント番加剤として効果はあるものの親歯性に乏しく、その平均分子慢も数千なので、αーオレフィンと無水マレイン酸との共産合体の場合と同様に使用できる用途が吸定されていた。

本発明は、乳化剤、分散剤、セメント添加剤な どの広範な用途に使用できる新規な共産合体を提 供することを目的とする。

〔課題を解決するための手段〕

本発明は、(a)一般式(1)で示されるポリオキシアルキレン不飽和エーテルと(b)一般式(2)または(3)で示される化合物のマレイン像エステルとの共産合体である。

= 0 ~ 1 0 0 である。)

本発明の共重合体における(a)成分と(b)成分との 比は3:7~7:3、好ましくはほぼ1:1であ

一般式(I)だおいて、Bで示される2~8個の水 **厳若含有化合物は、エチレングリコール、プロピ** レングリコール、プチレングリコール、ヘキシレ ングリコール、スチレングリコール、炭素数8~ 18のアルキレングリコール、ネオペンチルグリ コール等のグリゴール類:グリセリン、ジグリセ リン、ポリグリセリン、トリメチロールエタン、 トリメチロールプロパン、1,3,5 ーペンタント リオール、エリスリトール、ペンタエリスリトー ル、ジベンタエリスリトール、ソルビトール、ソ ルピタン、ソルバイド、ソルビトールとグリセリ ンの確合物、アドニトール、アラビトール、キシ リトール、マンニトール答の多価アルコール強。 あるいはそれらの部分エーテル化物またはエステ ル化物;キシロース、アラビノース、リボース、 **ラムノース、グリコース、フルクトース、ガラク**

トース、マンノース、ソルボース、セロビオース、 マルトース、イソマルトース、トレハロース、シュークロース、ラフィノース、ゲンチアノース、 メレジトース等の嫌煩あるいはそれらの部分エー テル化物またはエステル化物等がある。

AOで示される炭素数2~18のオキシアルキレン基はエチレンオキシド、プロピレンオキシド、プテレンオキシド、カトラヒドロフラン、スチレンオキシド、炭素数6~18のαーオレフィンオキシド等に由来するもので、オキシエチレン基、オキシブロピレン基、オキシブチレン差、オキシフトラメチレン差、オキシスチレン差、炭素数6~18のオキシアルキレン若等があり、2種以上が付加しているときはブロック状付加でもランダム状付加でもよい。

Rで示される炭素数 2 ~ 1 8 の不飽和炭化水素 基としては、末端に不飽和結合をもつ炭化水素基 が好ましく、ビニル基、アリル基、メタリル基、 インブレニル基、ドデセニル基、オクタデセニル 基、アリルフェニル基等がある。

して、三次元化してしまうので好ましくなく、 n /(ℓ+n+n)≤1/3が適当である。

一般式(2)および(3)において、R²とR³はR¹として 例示した基と同じ範囲であり、A¹Oと A²Oは A O として例示した基と同じ範囲であり、B¹は B とし て例示した基と同じ範囲である。

本発明の化合物はつぎのようにして製造することができる。一般式(1)のポリオキシアルキレン不飽和エーテルと無水マレイン機とをペングイルペルオキシドのようなラジカル重合開始剤の存在下に共重合させ、ついで一般式(2)または(3)の化合物とエステル化するか、あるいは無水マレイン酸と一般式(2)または(3)の化合物とをエステル化したのち、一般式(1)のポリオキシアルキレン不飽和エーテルとラジカル重合開始剤の存在下に共重合させることによって得ることができる。

本発明の化合物の集合したマレイン酸単位はモ ノエステルの形でもジエステルの形でもよい。

本発明の化合物は重量平均分子費として1000 以上で、数万をこえる場合もある高分子量の界面 RIで示される炭素数1~40の炭化水業基として・は、メチル基、エチル茶、アリル基、ブロビル基、イソプチル基、第三ブチル基、アミル基、イソアミル基、ヘキシル基、ヘブチル基、オクチル基、2~エチルヘキシル基、ハブチル基、デシル基、ウンデシル基、ハキサデシル基、イソトリデシル基、オクテアシル基、イソステアリル基、オクチルドデシル基、ドコシル基、デシルナトラデシル基、ベンシル基、アリル基、デシルテトラデシル基、ベンシル基、クレシル基、ブチルフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シールフェニル基、シートフェニル基、シートフェニル基、シートフェニル基、スチレン化フェニル基等がある。

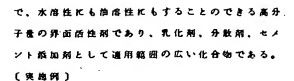
本発明に使用する一般式(1)の化合物において、 4、m、mが限定されるのは、 4 は共産合させる ために 1 以上は必要であり、水酸基の数mがあま り多くなると無水マレイン酸と共産合反応させる 場合に無水マレイン酸とのエステル化反応も進行

活性剤であり、親水性を示す部分は、AO、A¹OまたはA²Oにおけるオキシエチレン菌、水酸菌、エステル形成時に生じたカルボキシル菌であり、親油性を示す部分は、R¹、R²またはR³における炭化水素菌、AO、A¹OまたはA²Oにおける炭素数3以上のオキシアルキレン茶である。

したがって、セメント 森加州や水系の分散剤のような水溶性の化合物を必要とするときは親水性部が多くなるように調節し、非水系の分散剤のような協溶性の化合物を必要とするときは親油性部が多くなるように調節することができる。また、油溶性の化合物が必要な場合には、ボリオヤンアルキレン不飽和エーテルおよび無水マレイン酸と共産合可能な親油性のモノマー、たとえばスチレン、αーオレフィン、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、酢酸ビニル等を共産合きせてもよい。

[発明の効果]

本発明は特定の構造のポリオキシアルキレン不 数和エーテルとマレイン酸エステルとの共産合体



製造例および実施例により本発明を説明する。 1) 一般式(1)の化合物の製造

製造例 1.

加圧反応器にメタノール32タと触媒としてナトリウムメチラート1.1タをとり、系内の空気を強素がスで環換したのち、140℃でエチレンオキシド396タを約0.5~5㎏/al(ゲージ圧)で徐々に圧入して付加反応を行なった。反応終了で線へに圧入して付加反応を行なった。反応終了は30℃に加熱して強素がス界囲気下、約20mmHgの減圧下で脱水を行なった。つぎに設果がスを加えて1㎏/al(ゲージ圧)に加圧したのち、機件しながらアリルクロリド98タを徐々に加えた。反応的4時間後、反応混合物のアルカリ度が成少してほぼ一定の値になったので反応を止め、塩かで中和して

シド2649を約0.5~5 W/al (ゲージ圧)で 徐々に圧入して付加反応を行なった。反応終了後、 酸媒の三フツ化ホウ素を炭酸ナトリウムで中和し、 別生した塩を戸過によつて除いた。得られた生成 物630.49に金属ナトリウム509を徐々に加 えたのち、100℃で提拌しながらメタリルクロ リド180タを徐々に加えて反応を行ない、4時 間後に反応混合物のアルカリ度が減少してほぼー 定になつたので反応を止め、塩酸で中和後の生し た塩を戸過によつて除いてメタリルエーテルを得 た。

以下、同様な方法で表1 に示す一般式(i)のポリ オキシアルキレン不飽和エーテルを製造した。

製造例1~3で得たポリオキシアルキレン不飽 和エーテルについても表1に示す。 ルを得た。 製造例 2.

加圧反応器ドアリルアルコール 5 8 9 と 触媒として水酸化カリウム 5. 6 9 をとり、系内の空気を協衆がスで置換したのち、100℃でプロピレンオヤンド2320 9 を約0.5~5 kg/cd(ゲージ圧)で徐々に圧入して付加反応を行なつた。反応終了を加速化かりウムを増慢で中和し、副生した塩化カリウムを遅過によつて徐いた。得られた生成物1624 所に発展して慢性しながらドデシルクロリド1869 を加えた。反応協会4時間後、反応混合物のアルカリ復が被少してほぼ一定の値になつたので反応を止め、塩酸で中和後の生した塩を除いてアリルエーテルを得た。製造例3

加圧反応器 に グリセリン 9 2 g、 放媒として三フツ化ホウ素 - エーテル 錯体 5 g およびテトラヒドロフラン 4 3 2 g をとり、 系内の空気を登業ガスで産換を行なったのち、 7 0 ででエチレンオキ

| - | | |
|----|--|--|
| ₩. | | |
| | | |

| | | 1 不飽和度 | 水酸酱饭 |
|-----|--|----------|----------|
| 製造例 | 一般式(1)の化合物 | (ミリ当代/タ) | (KOH4/9) |
| 1 | CH2=CHCH2 (OC2 H4), OCH3 | 213 | 0.08 |
| 2 | CH2 = CHCH2 (OC1 H6) 40 OC12 H25 | 0.39 | 0.18 |
| 3 | CH2O{(C4H4O)2(C2H4O)2)CH2C=CH2 CHO{(C4H4O)2(C2H4O)2}H CH3 CH2O{(C4H4O)2(C2H4O)2}CH2C=CH2 | 214 | 7 1 |
| 4 | CH2=CHCH2 (OC2H4)4OCH3 | 3.99 | 0.04 |
| 5 | CH2=CHCH2 (OC2 H4) 23 OCH3 | 0.62 | 0.03 |
| 6 | CH2=CHCH2 (OC2H4)2OC4H0 | 4.98 | 0. 2 4 |
| 7 | ÇH ₂ CH ₂ =CCH ₂ (OC ₂ H ₄) ₂₈ OC ₁₆ H ₃₃ | 0.65 | 0.15 |
| 8 | CH ₂ CH ₂ = CCH ₂ CH ₂ (OC ₂ H ₄) 10 (OC ₃ H ₆) 10 OC ₁₈ H ₃₇ | 0.73 | 0.22 |
| 9 | CH ₂ =CHCH ₂ (OC ₂ H ₄) ₂₀ OCH ₂ CH=CH ₂ | 2.16 | 0.07 |
| 10 | CH2 = CHCH2 (OC2 H4) 20 OC18 H27 | 0.84 | 0.13 |
| 11 | CH2O(C2H4O)3CH2CH=CH2 CHO(C2H4O)3CH3 CH2 CH2 CH0(C2H4O)3CH3 CH3 CH2 CH0(C2H4O)3CH3 CH2 CH0(C2H4O)3CH3 CH2 CH0(C2H4O)3CH3 | 1.15 | 0.16 |
| 12 | CH2 (OC2 H4) 4 OCH3 CH2=CHCH2 OCH2 CCH2 (OC2 H4) 4 OCH3 CH2 (OC2 H4) 4 OCH3 | 1.31 | 0.07 |

住:1)【 】内はランダム状付加であることを示し、またC4H8Oはオキシテトラメチレン基である。

2) 無水マレイン酸共重合体の製造

一般式(1)の化合物と無水マレイン酸との共重合体を製造した。なお、重量平均分子量はゲルバー (ユエーションクロマトグラフィーにより求めた。 製造例 13.

下記の成分を冷却管、鬼来ガス吹きこみ管、態度計材よび提拌器を備えた四つロフラスコドとり、 選集ガス気流下で80℃に昇風し、4時間提拌し て共産合反応を行なつた。

製造例1のアリルエーテル

4 6 8 8 (1 E N)

紙水マレイン酸

989 (1 t n)

ペンゾイルベルオキシド

69(単数体の1型数分)

トルエン 5689(単量体と同重後)

ついで約10mHgの放圧下に110℃でトルエンを留去して510夕の透明な粘性液体である無水マレイン酸共産合体を得た。

無水マレイン酸共富合体の分析値

元素分析 C:55.07%(計算值55.11%).

H: 8.16%(計算值 8.18%)

ケン化価 196.3 (計算値198.2)

重量平均分子量 13300

奥施例 1.

温度を70℃にし、製産例13と同様にして下 配成分の共富合反応を行なった。

製造例4の不均和エーテル

2489 (1En)

マレイン酸ピス(エチレングリコール)

エステル 2049(1モル)

アゾピスイソプチロニトリル

5 9 (単元体の 1.1 重量多)

トルエン 4529(単最体と同重量)

ついで約10=Hgの減圧下、110 Cでトルエンを程去して420gの透明な粘性液体である共産合体を得た。

元素分析

C:520%(計算值525%)

H: 7.0%(計算值 7.5%)

ケン化価

240(計算値248)

重量平均分子量

2000

夹炮例 2.

製造例13で得られた無水マレイン膜共重合体 5 8 0 8 と下記構造式のポリオキシエチレンポリ オキシプロピレングリコールランダム共重合体 6 00タを600タのピリジンに格解し、110~ 120℃で4時間遺旋した。

HO{(C₃ H₆O)₁ (C₂ H₄O)₄}H (ランダム共重合体) ついで、110~120℃、10mHg以下の減圧 下でピリジンを習去し、10859の透明粘性液 体である共産合体を得た。

元素分析

C:56.4%(計算値57.1%)

H: 8.4%(計算値 8.4%)

ケン化価

93.2 (計算値92.3)

重量平均分子量

1 3 5 0 0

得られた共直合体の赤外線吸収スペクトル図を 図1に示す。

奥施例 3.

実施例2で使用した化合物のかわりに4.6.9の

エタノールを使用し、反応温度を70~80℃に して、実施例2と同様の反応を行ない、5908 の透明粘性液体である共重合体を得た。

元素分析

C:54.6%(計算值54.9%)

H: 8.2%(計算值 8.5%)

ケン化価

188 (計算値183)

直量平均分子最

1 3 3 0 0

得られた共産合体の赤外線吸収スペットル図を 図2に示す。

突施例 4~12.

以下同様にして後2に示す実施例4~12の共 重合体を製造した。

| | 一段式(1) | 0 | 上台物 | 無水マレイン酸 | 他の単価体 | 水膜帯を持つ化合物(マレインの | サエステ | 概合研 4 | à AFI | 重量平均 | () | 牌 | 解 性 |
|-----|--------------|--------|-------|---------|-----------------|---|-------|-------|-------|---------|----|----|-------|
| 突地例 | | | 14) | (EN\$) | (+n#) | ルを含む) (| en\$) | (主要: | | 分子 数 | 性状 | * | 了多少二次 |
| 1 | 製造例 | 4 | 5 0 | - | - | マレイン限ヒス (エチレングリ: エステル | 5 0 | ÁIBN | ı.l | 2000 | 放体 | 排 | 18 |
| 2 | 製造例 | 1 | 2 5 | 2 5 | - | HO{(C ₂ H ₆ O) ₇ (C ₂ H ₄ O) ₄ }H (ランダム共竄合体) | 5 0 | BPO | 1.0 | 13500 | • | • | • |
| 3 | 製造例 | 1 | 2 5 | 2 5 | | エタノール | 5 0 | вро | 1.0 | 13300 | • | • | • |
| • | 製造例 | 2 | 2 5 | 2 5 | - | HO (C ₁ H ₄ O) ₂₃ H | 5 0 | врен | 1.0 | 20000 | , | 不信 | • |
| 5 | 製造別 | 5 | 2 5 | 2 5 | - | C ₁₈ H ₃₇ O (C ₂ H ₄ O) ₃₀ H | 5 0 | вро | 1.0 | 18,500 | 齿体 | 18 | , |
| 6 | 製造例 | 6 | 5 0 | _ | - | マレイン雌ジイソプロピル | 5 0 | ВРО | L0 | 3,500 | 放体 | • | , |
| 7 | 製造例 | 7 | 2 5 | 2 5 | - | CH2O-(C2H6O)2H CHO-(C3H6O)2H CH2O-(C2H6O)2H | 5 0 | врен | 0.7 | 138000 | 固体 | , | • |
| 8 | 製造例 | 8 | 2 5 | 2 5 | - | Co Hee -Co He -O (C2 HeO) to H | 5 0 | AIBN | 0.9 | 16.300 | 液体 | • | • |
| 9 | 製造例1 | 0 | 2 0 | 2 5 | スチレン 5 | C4 H+O(C2 H4O) 5 H | 5 0 | вро | 1.2 | 7.4 0 0 | 齿体 | , | , |
| 10 | 製造例 I 製造例 | 1 3 | 2 2 2 | . 2 5 | 酢酸ビニル | C ₁₂ H ₂₅ OH | 5 0 | вро | 0.9 | 邸定不能 | , | 不信 | 不信 |
| 11 | 製造例 製造例 | 2 | 2 3 2 | 2 5 | - | HO (C ₁ H ₄ O) ₇ H | 5 0 | врен | 0.8 | 同上 | , | • | , |
| 12 | 製造例 製造例 |] 3 | 2 0 | 2 5 | メタクリル娘 メチル 2 | HO (C, H,O), H | 5 0 | вро | 1.0 | 同上 | , | • | • |

住:1) AIBN:アゾピスイソブチロニトリル

2) BPO :ペンゾイルペルオキンド

3) BPEH:ターシャリプチルベルオキシー2-エチルヘキサノエート

実施例4~9の共重合体を乳化剤として下配の 組成で乳化テストを行なった。

ポリジメチルシロキサン(100,000 cst)

3 5 2 5

水

乳化剂

6 0 重量多

すなわち、ポリジメチルシロキサンと共复合体 とを70℃に加強し、70℃の水をゆっくりと加 えて乳化させたのち、冷却して粘稠な白色液体を 得た。得られた乳化物を40℃の恒温槽中に1か 月間静価して乳化安定性を調べた。比較のため、 乳化剤として非イオン界面活性剤を同量使用して 同様の乳化テストを行なった。

その結果を表るに示すが、本発明の共産合体を 用いたものは乳白色液状で安定であり、優れた乳 化剤であることがわかる。

ルシウムステアレートを徐々に加えて分散させ。 白色粘稠なスラリーを得た。このスラリーを40 じの低温信中に1ヶ月間静蔵して分赦安定性を講 べた。比較のため、分散剤として非イオン界面活 性剤を同量使用して同様の分散テストを行なった。

その結果を摂るに示すが、本発明の共重合体を 用いたスラリーは旋動性の安定なスラリー状態を 維持しているのだ対し、比較の分散剤を用いたも のは周化して流動性を失っていた。

| 1 | | A. | 化 | 柯 | 乳化テスト結果 |
|-----|-----------|-----------|---------|----------------|---------|
| | 実施例 | 4の共 | 重合体 | | 乳白色液体 |
| * | • | 50 | * | | • |
| ×8. | • | 6 O | -, | | |
| 98 | • | 7 · Ø | • | | , |
| 99 | • | 80 | • | | |
| | | 9 0 | •. | | • |
| 比 | C 18 H 37 | O (C 2 H | 40) 6 H | | 二層化分離 |
| 数 | | | | モル)ソル ルピタンモ | |
| * | | | 存 量 混合物 | - | |

夹施例 14

実施例1~9の共重合体を分散剤として下記の 組成で分散テストを行なって分散性能を評価した。

カルシウムステアレート

50度量多

分數剂

水

5 重量多 4 5 重景 5

すなわち、水に分散剤を加えて溶解したのち、 50℃でホモジナイザーを用いて提押しながらカ

| L | Э | 散 | 柯 | 分数安定性テスト結果 |
|----|---------------------------------------|---------------------------------|-----------------------------------|------------|
| | 実施例1の | 共重合 | # | 流動性維持 |
| 本 | • 20 | • | | , |
| 1 | 1,30 | ٠, | | |
| | . 40 | • | | |
| 発 | · 50 | | | |
| | · 60 | , | | |
| 明 | 1 70 | • | | |
| 99 | . 80 | • | | |
| | . 90 | • | | . 1 |
| 此 | Ca H ₁₇ -Ca H ₄ | -0(C ₂ | H ₄ O) ₁₅ H | 固 化 |
| " | C18 H37 O (C2 | H ₄ O) ₃₀ | | |
| 校 | ポリオキシエ· ソルビタンモ | チレン(ノステア | 20モル) レート | |

特開平2-163108 (8)

突 施 例 1 5

磁骨材率

セメント添加剤としての試験を、本発明の共産 合体および比較として他の非面活性剤を用いて行 なった。多は重量基準である。

| ā | 合 5 | 網 | 銰 | | | | | | | | | | | | | (| (K | •/ | щ |) |
|---|-----|---|----|----|----|--------|----|---|----|--------|------------|---|--------|----|---|---|----|----|---|---|
| | - | * | | | | | | | | | | | | | | | 1 | 6 | 5 | |
| | 4 | A | ッ | ۲ | | | | | | | | | | | | | 3 | 0 | 0 | |
| | | Ø | | | | | | | | | | | | | | | 7 | 5 | 8 | |
| | Ø | 利 | (| 最 | 大 | 寸 | 法 | 2 | 5 | 160 |) | | | | | 1 | 0 | 6 | 7 | |
| | A | E | 放ス | 水㈱ | 剤: | 사 (| 日火 | Ħ | マス | ス ん | <i>9</i> 5 | L | ۲) | ル | Ŋ | | 0. | 7 | 5 | |
| | 系 | 加 | M | (| t | x | ン | ۲ | K | 対 | L | τ | 1 | 95 |) | | | | 3 | |
| ` | `水 | / | æ | , | ン | ۲ | 比 | | | | | | | | | 5 | 5. | 0 | % | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

すなわち、上配の各成分をJIS R 520 1 に単じてモルタルミキサーを用いて混練し、9 0 分経退後(ただし、投5中 K 13、 K 14 および K 16は60分経過後)10×10×40cmの 供試体を作製し、材合1日で脱型し、材合7日まで20℃で水中後生し、以後、20℃、相対復度 65 多の条件下に放促したのち、コンパレーター 法を用いて乾燥収縮率を御定した。なお、参考の ため材令35日の圧爆強度も測定した。これらの 結果を表5に示すが、本発明の共重合体がスラン プロス防止と乾燥収缩防止効果に優れており、圧 総強度に影響を与えないことがわかる。

5 5

| | 16 | As to | 1 都 | | スラン | 7 (| -) | 乾燥 | 圧縮強度 | | |
|------------|------------------|---|---|--------|--------|--------|----------------|-------|-------|-------|---------|
| | | 652 (A. | נא ו | 迅快直後 | 30分後 | 60分後 | 90分後 | 7日 | 14日 | 28日 | (Kg/cd) |
| | 1 | 実施例1の共 | 重合体 | 1 7. 2 | 1 6. 9 | 1 6.5 | 1 5. 6 | 0.020 | 0.035 | 0.044 | 397 |
| | 2- | . 20 | • | 18.0 | 1 7.4 | 1 7.3 | 1 7. 2 | 0.010 | 0.026 | 0.027 | 4 2 3 |
| * | 3 | 1 30 | • | 17.4 | 1 7.0 | 1 6.6 | 1 6. 2 | 0.020 | 0.030 | 0.042 | 398 |
| T | 4 | . 40 | • | 18.0 | 1 7.7 | 1 7.5 | 1 7.0 | 0.020 | 0028 | 0.039 | 407 |
| 9 8 | 5 | • 50 | • | 18.0 | 1 7.8 | 1 7.4 | 1 7.1 | 0.018 | 0.021 | 0.029 | 405 |
| 70 | 6 | . 60 | • | 1 7. 5 | 1 7.0 | 1 6.4 | 15.9 | 0.019 | 0.029 | 0.037 | 396 |
| 99 | .7 | , 70 | • | 1 7.7 | 1 7.5 | 1 7.3 | 1 7.0 | 0.013 | 0.026 | 0.028 | 411 |
| 71 | 8 | . 80 | • | 1 7.8 | 1 7.4 | 1 7.2 | 1 7.0 | 0.016 | 0.025 | 0.031 | 408 |
| l as | 9 | . 90 | • | 1 7. 6 | 1 7.0 | 1 6.5 | 15.8 | 0.014 | 0.022 | 0.033 | 412 |
| 00 | 10 | • 100 | • | 1 7.4 | 16.8 | 1 6. 2 | 1 5.7 | 0.017 | 0.022 | 0.033 | 406 |
| | 11 | 1110 | • | 1 7. 3 | 1 6.9 | 16.4 | 16.0 | 0.018 | 0.025 | 0.034 | 405 |
| | 12 | 1 20 | | 1 7.5 | 17.0 | 1 6.3 | 1 6.0 | 0.020 | 0.027 | 0.036 | 403 |
| 比 | 13 ¹⁾ | HO{(C ₃ H ₆ O) ₇ (| (C ₂ H ₄ O) ₃ }H | 1 6.0 | 122 | 9. 0 | 未确定 | 0.013 | 0.029 | 0.030 | 420 |
| 較 | 14 | ナフタリンスルホン(紹合物ナトリウム塩(| | 1 7.3 | 1 2 5 | 8. 8 | | 0.024 | 0.046 | 0.060 | 400 |
| | 15 | <i>ジ</i> イソプチレン−無7 体Na塩(MW500 | | 1 7. 4 | 1 5.8 | 138 | 129 | 0.025 | 0.044 | 0.060 | 393 |
| 品 | 16 | †£ | L ' | 1 4.0 | 1 1.2 | 8. 3 | 未酬定 | 0.026 | 0.046 | 0.060 | 3 9 5 |

4 2 0 %

在: 1) { }内はランダム状共進合体を示す。

4. 図面の簡単な説明

図1は実施例2で製造した共産合体の赤外線吸収スペクトル図、図2は実施例3で製造した共産 合体の赤外線吸収スペクトル図である。

BEST AVAILABLE COPY

等許出級人 日本油脂株式会社

